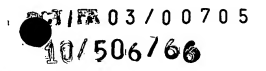
Rec'd PCT/PTO 03 SEP 2004





REC'D 0 6 JUN 2003

WIPO PCT

# BREVET D'INVENTION

# **CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION**

# **COPIE OFFICIELLE**

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le <u>1 9 MARS 2003</u>

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

**Martine PLANCHE** 

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

\_\_\_\_\_S

INSTITUT National de La propriete SIEGE 26 bis, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23

CLLC WHY.





## BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UNITÉ

Code de la propriété intellectuelle · Livre VI



26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

## REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2

ı	-	
1		0.1
ı	. 1	4.2
ı	ċ.	112

	Réservé à l'INPI		Cet imprime est a remplir lisiblement a l'encre noire DB 540 w /300301
REMISE DES PIÈCES DATE			NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE
7 MARS 2002			p : a-
75 INPI	PARIS	Α. Ι	Cabinet REGIMBEAU
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'	INPI 0202879		20, rue de Chazelles
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE			75847 PARIS CEDEX 17
PAR LINPI - 7 MARS 2002		n?	FRANCE ;
Vos références po	ur ce dossier		•
(facultatif) 23949	7 NT		
Confirmation d'un dépôt par télécopie		☐ N° attribué par	ar l'INPI à la télécopie
2 NATURE DE LA DEMANDE		Cochez l'une des	s'A cases suivantes
Demande de b	revet	×	
Demande de ce	ertificat d'utilité		
Demande divisi	ionnaire		**************************************
	Demande de brevet initiale	N°	Date 1 1 1 1 1
ou deman	ide de certificat d'utilité initiale	N°	Date Lill
Transformation	d'une demande de		The second secon
brevet européer	n Demande de brevet initiale	N°	Date Lill
TITRE DE L'IN	IVENTION (200 caractères ou	espaces maximum)	·
COMPINIATE	ONI CUIMIOTUED ADIE E	T ANTICENC DE	E LA DNA DEMETHYLASE.
COMBINAISC	JN CHIMIOTHERAPIE E	I ANTISENS DE	E LA DNA DEMETRILASE.
			·
DÉCLARATIO	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisati	
OU REOUÊTE	DU BÉNÉFICE DE	Date	N°
1	DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisati Date	tion 
DEMANDE A	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisați Date	uon   , , ,   Nº
		I	autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»
ET DEMANDEUR			
The state of the s	18. 37 - 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1.	☐ S'llyad'a	aufres demandeurs, cochez la case et utilisez l'imprime «Suite»
Nom ou dénor	mination sociale	<u>.</u>	
		CENTRE NATIO	ONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (CNRS)
Prénoms			The state of the s
			INT PUBLIC A CARACTERE SCIENTIFIQUE ET TECHNO
N° SIREN	was was necessary as the community of the table of the table of the table of the table of tab	304981310	
Code APE-NAF	T	<u></u>	
	Rue	3, rue Michel Ar	nge, 75016 PARIS
Adresse	Code postal et ville		
		FRANCE	
Nationalité F		Française	The second secon
N° de téléphone (facultatif)			
N° de télécopie (facultatif)			and the second s
Adresse électronique (facultatif)		1	



# BREVET D'INVESTION CERTIFICAT D'UTILLE

# REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2



REMISE DES PIÈCES DATE  TOMARS 2002  15 INPI PARIS  N° D'ENREGISTREMENT  NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI  0202879	) DB 540 W/3C03Dl
Vos références pour ce dossier : (facultatif)	239497 NT
[ Mandataire	
Nom Prénom	
Cabinet ou Société	Cabinet REGIMBEAU
N °de pouvoir permanent et/ou de lien contractuel	
Rue Adresse	20, rue de Chazelles
Code postal et ville  N° de téléphone (facultatif)  N° de télécopie (facultatif)  Adresse électronique (facultatif)	75847 PARIS CEDEX 17 01 44 29 35 00 - 01 44 29 35 99 info@regimbeau.fr
Mushteur (s)	
Les inventeurs sont les demandeurs	☐ Oui    Non Dans ce cas fournir une désignation d'inventeur(s) séparée
B RAPPORT DE RECHERCHE	Uniquement gour une demande de brevet (y compris division et vansformation)
Établissement immédi ou établissement diffé	ré 🗀
. Palement échelonné de la redevance	Palement en deux versements, uniquement pour les personnes physiques  Oui  Non
RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES	Uniquement pour les personnes physiques  ☐ Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)  ☐ Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa référence):
Si vous avez utilisé l'Imprimé «Suite» indiquez le nombre de pages jointes	
SIGNATURE DU DEMANDEUR OU DU MAMBATAIRE (Nom et qualité du signataire)	VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI

La présente invention se rapporte à un produit de combinaison comprenant un antisens du gène codant pour la déméthylase MBD2 et au moins un agent utilisé en chimiothérapie antitumorale, en particulier la bléomycine, pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps pour le traitement des maladies prolifératives et inflammatoires, en particulier pour le traitement du cancer.

La méthylation de l'ADN est un mécanisme épigénétique important qui régule l'expression des gènes (1-4). L'une des caractéristiques des cellules cancéreuses réside dans un schéma aberrant de méthylation (5). Deux changements contradictoires du schéma de méthylation ont été antérieurement documentés, à savoir l'hyperméthylation de gènes sélectionnés (6) et l'hypométhylation globale (7).

A l'heure actuelle, on ne sait pas parfaitement quels sont les mécanismes responsables des changements observés dans la méthylation de l'ADN. Il est possible que ces changements soient une conséquence de la dérégulation de l'expression des différents composants de la machinerie de méthylation de l'ADN (8). La machinerie de méthylation de l'ADN est composée d'ADN-méthyltransférase (9), de déméthylases (10), (11) et (12), et de protéines de liaison de l'ADN méthylé (MBD) qui interprètent le signal de méthylation de l'ADN (13). Un certain nombre d'observations étayent l'hypothèse selon laquelle la dérégulation de l'ADN-méthyltransférase d'entretien DNMT1 joue un rôle important dans la tumorigenèse (14), (15) et (16). Une question importante est donc de savoir si d'autres composants de la machinerie de méthylation de l'ADN présentent eux aussi un caractère critique pour la transformation cellulaire (8) et (17).

Il a été proposé que l'hyperméthylation des gènes suppresseurs de tumeur servirait de mécanisme pour rendre silencieux des gènes critiques, qui inhibent différentes étapes de la tumorigenèse. Cette hyperméthylation aurait pour conséquence de favoriser le processus conduisant à la transformation des cellules (18). Des cytosines méthylées sont spécifiquement reconnues par les MBD (13) et (19-21), qui s'associent à des corépresseurs tels que le Sin3A, recrutent des histone-désacétylases pour des gènes méthylés (22-26) et peuvent être trouvées dans des complexes connus de répression de la transcription, tels que le Mi2 (27).

5

20

25

(1)

10 Le Mecp2, qui est le membre le mieux caractérisé de la famille, n'est probablement pas très important pour ce qui est de rendre les gènes silencieux pendant la transformation, car il n'est pas exprimé dans les cellules cancéreuses (20). D'autres protéines candidates doivent être mises en jeu. Une protéine de liaison de l'ADN méthylé récemment caractérisée, la MBD2, est un candidat intéressant pour les raisons exposées ci-après.

Tout d'abord, l'ADNc de MBD2 a été cloné à partir d'une banque d'ADNc d'une lignée de cellules cancéreuses (28), et il s'est avéré qu'il est exprimé dans des échantillons et des lignées cellulaires de cancer du sein (29). Deuxièmement, la protéine est impliquée non seulement dans la suppression du gène par un mécanisme analogue à celui qui est présenté pour le Mecp2 (24) et (27), mais il s'est aussi avéré qu'elle porte également une activité de déméthylase (28).

L'activité de déméthylase a été antérieurement purifiée à partir d'une lignée de cellules humaines non-petites de cancer du poumon A549 (12), et il s'est de même avéré que la transfection de la lignée de cellule d'embryon P19 par le Ha-Ras proto-oncogène conduit à une augmentation de l'activité de déméthylase (30). Il n'est pas impossible qu'une activité accrue de déméthylase soit associée à une tumorigenèse, et qu'elle pourrait être en partie responsable de l'hypométhylation globale observée dans les refueles cancergues (17). Alinsi, la hibitatidéméthylase courrait faire partie de la

machinerie impliquée dans la médiation ou l'interprétation des deux changements contradictoires associés au schéma de méthylation de l'ADN dans les cellules cancéreuses, à savoir l'hyperméthylation et l'hypométhylation.

Bien que cette activité de déméthylase a été contestée par certains groupes (24), il a été montré que la Mbd2b/déméthylase obtenue par recombinaison, exprimée dans une lignée cellulaire SF-9 hétérologue, présente une activité de déméthylase. En outre, la co-transfection de la Mbd2b/déméthylase et des plasmides méthylés provoque une déméthylation de ces plasmides et l'expression forcée de la Mbd2b/déméthylase dans les cellules PANC-1 conduit à une déméthylation et à l'induction du promoteur endogène MUC-2.

La présente invention apporte les éléments démontrant que la Mbd2/déméthylase est effectivement exprimée dans les cellules cancéreuses, et qu'elle est essentielle à la croissance de cellules tumorales en culture et in vivo.

Aucune combinaison de génothérapie et de chimiothérapie, consistant à associer un agent utilisé en chimiothérapie antitumorale avec une génothérapie sur la base d'un antisens d'un gène impliqué dans le niveau de méthylation de l'ADN comme celui de la MBD2/déméthylase, n'a été décrite dans l'état de la technique.

Or, en combinant une chimiothérapie utilisant la bléomycine et l'électrotransfert intratumoral d'un plasmide codant pour l'antisens génétique de l'ADN déméthylase humaine MBD2, on obtient un effet synergique puissant dans le traitement des tumeurs. Le principal avantage de l'invention est donc sa surprenante efficacité, puisque, si l'on considère le taux de guérison complète des tumeurs, il est de 10% en utilisant la génothérapie par électrotransfert du gène MBD2 déméthylase seul, et aussi de 10 % avec la chimiothérapie bléomycine seule, et ce taux monte à 40 % en utilisant la combinaison des deux traitements : géno- et chimiothérapie.

25

15

#### Description

5

20

25

411

Ainsi, la présente invention se rapporte à un produit de combinaison comprenant au moins un oligonucléotide antisens du gène codant pour la déméthylase MBD2 et au moins un agent utilisé en chimiothérapie antitumorale pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps destiné au traitement des maladies prolifératives et inflammatoires.

Dans un mode de réalisation particulier, l'antisens du gène codant pour la déméthylase MBD2 comprend au moins 15 nucléotides consécutifs de la séquence SEQ ID N°1 ou de sa séquence complémentaires ou de la SEQ ID N°2.

La SEQ ID NO 1 correspond à la séquence décrite dans GENEBANK sous le numéro d'accession AF 072242 (Homo sapiens methyl-CpG binding protein MBD2 (MBD2) mRNA, complete cds).

#### SEQ ID No 1:

Parmi les séquences antisens préférées de l'invention on note plus particulièrement la séquence SEQ ID No 2, qui correspond à l'ARN messager entier de la déméthylase dans l'orientation antisens :

5 Cette séquence antisens a été utilisée dans le cadre des expériences présentées dans l'exemple 1.

Ainsi, l'invention vise un produit de combinaison tel que mentionné précédemment dans lequel l'antisens comprend au moins :

- a) 15 nucléotides consécutifs de la séquence SEQ ID N°1 ou de sa séquence complémentaire ou de la séquence SEQ ID No 2, ou
- b) une séquence capable de s'hybrider de manière sélective à l'une des séquences définies en a).
- Par « séquence capable de s'hybrider de manière sélective », on entend les séquences 15 qui s'hybrident avec les séquences évoquées ci-dessus à un niveau supérieur au bruit de fond de manière significative. Le bruit de fond peut être lié à l'hybridation d'autres séquences d'ADN présentes, notamment d'autres ARNm présents dans les cellules tumorales ciblées. Le niveau du signal généré par l'interaction entre la séquence capable de s'hybrider de manière sélective et les séquence définies par les SEQ ID NO 20 1 à 2 ci-dessus est généralement 10 fois, de préférence 100 fois plus intense que celui de l'interaction des autres séquences d'ADN générant le bruit de fond. Le niveau d'interaction peut être mesuré par exemple, par marquage de la séquence utilisée comme sonde avec des éléments radioactifs, comme le <sup>32</sup>P. L'hybridation sélective est généralement obtenue en employant des conditions de milieu très sévères (par exemple 25 NaCl 0,03 M et citrate de sodium 0,03 M à environ 50°C-60°C). L'hybridation peut être effectuée selon les méthodes usuelles de l'état de la technique (notamment Sambrook & al., 1989, Molecular Cloning: A Labratory Manual).

Par un « agent utilisé en chimiothérapie antitumorale », on entend désigner des agents antinéoplastiques. Parmi ces agents, on peut citer :

- les composés appartenant à la famille des bléomycines (Mueller et al., Cancer, Vol. 40, p. 2787 (1977), Umezawa et al., Journal of Antibiotics, 19A, p. 210 (1966), <u>US 4,472,304</u>, FR2530639, et US <u>3,922,262</u>), en particulier la bléomycine,
- les cytolytiques divers tels que la dacarbazine, l'hydroxycarbamide, 10 l'asparaginase, la mitoguazone et la plicamycine,
  - les agents méthylants, tels que la streptozotocine (2-deoxy-2-(3-methyl-3-nitrosoureido)-D-glucopyranose), la procarbazine (N-(1-methylethyl)-4-[(2-methylhydrazino)methyl]benzamide), la dacarbazine ou DTIC (5-(3,3-dimethyl-1-triazenyl)-1H-imidazole-4-carboxamide), et la Temozolomide (8-carbamoyl-3-methylimidazo[5.1-d]-1,2,3,5-tetrazin-4-(3H)-one).
  - HECNU (1-(2-chloroethyl)-3-(2chloroethylants, tels que agents hydroxyethyl)-1-nitrosourea), BCNU (1,3-bis(2-chloroethyl)-1-nitrosourea ou carmustine, Bristol-Myers), ACNU (1-(2-chloroethyl)-3-(4-amino-2-methyl-5pyrimidinyl)methyl-1-nitrosourea), CCNU (1-(2-chloroethyl)-3-cyclohexyl-1-(-(2-chloroethyl)-3-(4-MeCCNU lomustine), nitrosourea ou methylcyclohexyl)-1-nitrosourea ou semustine), la fotemustine (1-[N-(2chloroethyl)-N-nitrosoureido]ethylphosphonic acid diethyl ester) et la clomesone (2-chloroethylmethylsulfonylmethanesulfonate) (Pegg et al., Prog. Nucleic Acid Research Molec. Biol. 51: 167-223 (1995)). Ces agents sont davantage décrits dans Colvin and Chabner. Alkylating Agents. In: Cancer.
  - d'autres composés alkylants tels que les agents du type Ecteinascidin 743, les duocarmycines (Boger et al. J. Org. Chem. 1990, 55, 4499; Boger et al. J. Am.

20

15

5

25

\_\_

Chem. Soc. 1990, 112, 8961; Boger et al. J. Am. Chem. Soc. 1991, 113, 6645; Boger et al. J. Am. Chem. Soc. 1993, 115, 9872; Boger et al. Bioorg. Med. Chem. Lett. 1992, 2, 759).

- les agents pro-apoptotiques sélectionnés parmi les dérivés des glucocorticoïdes,
   les inhibiteurs des topoisomérases tels que les inhibiteurs de la topoisomérase
   par exemple les anthracyclines, l'epipodophyllotoxine tel que l'étoposide, les inhibiteurs de la topoisomérase 1, par exemple les dérivés de la camptothecine,
- les antimétabolites tels que les antifolates, par exemple le méthotrexate, les antipurines, par exemple la 6-mercaptopurine, les antipyrimidiques, par exemple la 5-fluorouracile,
  - parmi les antimitotiques tels que les vinca-alcaloïdes, les taxoïdes tel que le taxotere,

15

Ces agents antinéoplastiques sont décrits dans Actualité Pharmaceutiques n°302 (Oct 1992) pages 38 à 39 et 41 à 43 incorporées dans la description par référence.

Dans un aspect préféré, l'invention vise un produit de combinaison tel que défini cidessus, dans lequel l'agent est sélectionné parmi les composés appartenant à la famille des bléomycines, en particulier la bléomycine.

Dans un autre mode particulier de réalisation, l'invention porte sur un produit de combinaison mentionné ci-dessus, dans lequel l'oligonucléotide antisens du gène codant pour la déméthylase MBD2 est porté par un vecteur comportant un promoteur permettant son expression efficace dans une cellule eucaryote. Ce vecteur peut également componer une sequence poly A de terminaison de transcription.

- Chem. Soc. 1990, 112, 8961; Boger et al. J. Am. Chem. Soc. 1991, 113, 6645;
   Boger et al. J. Am. Chem. Soc. 1993, 115, 9872; Boger et al. Bioorg. Med.
   Chem. Lett. 1992, 2, 759).
- les agents pro-apoptotiques sélectionnés parmi les dérivés des glucocorticoïdes,
   les inhibiteurs des topoisomérases tels que les inhibiteurs de la topoisomérase
   2, par exemple les anthracyclines, l'epipodophyllotoxine tel que l'étoposide, les inhibiteurs de la topoisomérase 1, par exemple les dérivés de la camptothecine,
- les antimétabolites tels que les antifolates, par exemple le méthotrexate, les antipurines, par exemple la 6-mercaptopurine, les antipyrimidiques, par exemple la 5-fluorouracile,
- parmi les antimitotiques tels que les vinca-alcaloïdes, les taxoïdes tel que le taxotere,

Ces agents antinéoplastiques sont décrits dans Actualité Pharmaceutiques n°302 (Oct 1992) pages 38 à 39 et 41 à 43.

Dans un aspect préféré, l'invention vise un produit de combinaison tel que défini cidessus, dans lequel l'agent est sélectionné parmi les composés appartenant à la famille des bléomycines, en particulier la bléomycine.

Dans un autre mode particulier de réalisation, l'invention porte sur un produit de combinaison mentionné ci-dessus, dans lequel l'oligonucléotide antisens du gène codant pour la déméthylase MBD2 est porté par un vecteur comportant un promoteur permettant son expression efficace dans une cellule eucaryote. Ce vecteur peut également comporter une séquence poly A de terminaison de transcription.

7.1

De préférence, le vecteur consiste en un plasmide. En effet, l'utilisation d'un plasmide est plus économique et plus sûr que l'utilisation des virus. De plus, ce mode de réalisation de l'invention permet la réadministration sans déclencher de réponse immunitaire. Ce plasmide comprend avantageusement un promoteur, la séquence antisens selon l'invention et une séquence terminateur de la transcription. De préférence, la séquence de l'antisens est insérée dans le plasmide pcDNA3.1HisA de la compagnie InVitrogen.

Le produit selon l'invention peut comporter en outre un ou plusieurs véhicule(s) pharmaceutiquement acceptable(s). Il est destiné en particulier pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps destiné au traitement du cancer. En ce sens, dans un mode préféré, les formulations sont adaptées à une administration par injection intratumorale.

15 Les techniques permettant le transfert du plasmide dans les cellules cibles sont bien connues de l'homme du métier. En particulier, on se référera aux techniques d'électrotransfert dans les cellules eucaryotes décrites dans WO 99/01157 et Bettan et al, Bioelectrochemistry and Bioenergetics, 2000, 52:83-90. Dans WO 99/01157, une méthode pour transfert in vivo des acides nucléiques est proposée en utilisant des 20 champs électriques faibles compris entre 1 et 600 V/cm. D'autres approches sont décrites dans Wolf et al. Science 247, 1465-68, 1990 ; Davis et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 93, 7213-18, 1996) dans lesquelles l'ADN est associé à des composés destinés à favoriser sa transfection, comme des protéines, des liposomes, des lipides chargés ou des polymères cationiques tels que le polyéthylènimine, qui sont de bons 25 agents de transfection in vitro (Behr et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 86, 6982-6, 1989 ; Felgner et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84, 7413-7, 1987; Boussif et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 92, 7297-301, 1995).

Ainsi, conformément à l'invention, l'anticent peut également être transféré sous la tourne d'Albit dauble brie per l'accourage à le conservé desse le proposition

ou non avec une molécule favorisant le transfert et/ou en utilisant un faible champs électrique.

L'invention s'étend également à toute application permettant de traiter le cancer comprenant l'utilisation d'un produit de combinaison mentionné ci-dessus et une troisième substance active utilisée dans le cadre du traitement du cancer. A ce titre, l'invention couvre la tri-thérapie comportant l'administration du produit de combinaison selon l'invention et une troisième substance active.

5

25

10 La Mbd2/déméthylase est exprimée dans des tumeurs in vivo et est surexprimée dans un pourcentage significatif de tumeur d'une manière analogue à Dmnt1. Alors que notre analyse d'un nombre limité de tumeurs ne prouve pas que la Mbd2/déméthylase est généralement dérégulée les cellules cancéreuses, nos données sont compatibles avec ce modèle. Deuxièmement, nous montrons que l'inhibition médiée antisens de la Mbd2/déméthy-lase conduit à des changements de la méthylation génomique et à une inhibition de la tumorigenèse in vitro. Différentes méthodes d'expression d'antisens ont été utilisées pour exclure la possibilité que les changements observés reflètent une certaine propriété idiosyncrasique du vecteur. Une expression transitoire de l'antisens est suffisante pour inhiber la croissance inhibée par un ancrage et un contact, ce qui indique que la Mbd2/démé-thylase est nécessaire pour le maintien de l'état transformé, et que son inhibition a des effets immédiats sur la croissance des cellules cancéreuses.

De même, l'introduction d'un vecteur exprimant l'antisens de la Mbd2/ déméthylase dans des tumeurs humaines que l'on a fait passer sous forme de xénogreffes chez des souris nues a provoqué une réduction de la croissance de la tumeur, ce qui montre que la Mbd2/ déméthylase est nécessaire pour le maintien de l'état transformé. Alors que l'expression de l'antisens de la Mbd2/déméthylase inhibe considérablement la tumorigenèse in vitro, elle a un effet limité sur les tumeurs in vivo. Cela pourrait refléter la difficulté qu'il y a à délivrer et exprimer d'une manière efficace les vecteurs

antisens dans toutes les cellules d'une tumeur in vivo, plutôt qu'une indication de l'impact limité de l'inhibition de la cible.

Comme la Mbd2/ déméthylase peut soit réprimer, soit déméthyler les gènes méthylés, il est possible qu'un certain nombre de gènes soit affecté par l'un ou l'autre de ces processus. L'inhibition de la répression, médiée par la Mbd2/déméthylase, de l'activité de gènes méthylés pourrait se traduire par une activation d'un certain nombre de suppresseurs tumoraux. Par ailleurs, l'activité de déméthylase pourrait être requise pour inhiber une méthylation aberrante des gènes qui sont critiques pour le phénotype transformé. Une inhibition de la déméthylase pourrait conduire à une méthylation ectopique, des gènes critiques étant rendus silencieux d'une manière stochastique.

Comme les deux activités de Mbd2/déméthylase doivent affecter une large gamme de gènes, un résultat possible pourrait avoir été un effondrement du programme d'expression des gènes. Une telle possibilité devrait avoir limité le potentiel thérapeutique de l'inhibition de la Mbd2/déméthylase. Cependant, l'analyse du schéma génique des cellules dans lesquelles la Mbd2/déméthylase est inhiber n'étaye pas cette hypothèse.

Ainsi, l'inhibition de la Mbd2/ déméthylase se traduit par une répression et par une induction de l'expression des gènes impliqués dans le processus tumorales, mais ne présente pas d'inconvénient pour une application thérapeutique. Des changements de l'expression des gènes après traitement par l'antisens de Mbd2/déméthylase apparaissent limités, or ces changements, renforcés par un agent alkylant, sont responsables de la forte inhibition de la tumorigenèse in vitro.

Ainsi, l'invention propose d'utiliser conjointement la Mbd2/déméthylase comme cible anti-cancéreuse et un agent alkylant de l'ADN. Le fait que le cycle cellulaire des cellules normales ne soit pas affecté par ce traitement, et le fait que ce traitement ne convenue par le changements massible de l'espectement le comme par le prime par le prime par le comme de la comme della comme della comme della comme de la comme della comme della comme della comme della co

5

10

de cette cible. L'inhibition de la Mbd2/déméthylase pourrait avoir un effet thérapeutique à deux niveaux, l'un dans le rétablissement de l'état normal de méthylation génomique par inhibition d'une déméthylase à surrégulation aberrante, et un autre, qui empêche que deviennent silencieux des gènes suppresseurs de tumeur mal méthylés, qui sont essentiels au maintien d'une régulation appropriée de la croissance cellulaire.

# Exemple 1 : Combinaison de thérapie génique (électrotransfert intratumoral de plasmides codant pour l'antisens de la DNA Déméthylase) et de chimiothérapie (injection intramusculaire de bléomycine)

Deux séries d'expérience ont été réalisées chez la souris nude de 18 à 20g. Les souris ont été implantées mono-latéralement avec des greffons de tumeurs H1299 (tumeurs pulmonaires humaines non à petites cellules) d'environ 20mm3. Les tumeurs se sont développées pour atteindre un volume de 20 à 150mm3. Les souris ont été triées en fonction de la taille des tumeurs et réparties en lots homogènes atteignant des volumes tumoraux de 50 à 80mm3 (n=10 à 13). Les souris ont été anesthésiées avec un mélange Kétamine, Xylazine.

# 20 1.1 Expérience 1 : Effet sur la croissance tumorale

Les résultats sont illustrés à la figure 1 et l'analyse statistique est présentée à la table 1 ci-dessous.

TABLE 1

5

10

15

ANALYSE STATISTIQUE Expérience 1

Jour 1000mm3 (médiane) #
14,50
44,40
29,10
52,01

Group & Antisens de la DNA déméthylase + bléomycine 25 µg	1 32,01		Log-Rank	
Comparaison statistique	test i de Student Comperaison de moyenne	Risque	Kaplan Meler datteindre 1000mm3 de volume	tumoral
Antisens de la DNA Déméthylase versus non traité	p<0,0001	Ann	p<0,0001	***
25µg bléomycine versus non traité	p<0,0001	***	p<0,0001	***
Antisens de la DNA Déméthylase + 25 µg bléomycine versus 25µg bléomycine	p=0,1079	NS	p=0,1946	NS
Antisens de la DNA Déméthylase + 25 µg bléomycine versus non traité	p<0.0001	***	p < 0.0001	

- 1.1.1 Tumeurs contrôles: une série de tumeurs n'a subi aucun traitement.
- 5 <u>1.1.2 Tumeurs traitées avec le gène codant pour l'antisens de la DNA Déméthylase</u> seul :

Cinq électrotransferts de 50µg de plasmide dans 80µL NaCl 150mM ont été réalisés dans les tumeurs aux jours indiqués par les flèches. La solution de plasmide a été injectée longitudinalement en périphérie de la tumeur à l'aide d'une seringue Hamilton. Les faces latérales des tumeurs ont été enduites de gel conducteur et les tumeurs ont été placées entre 2 électrodes plates en acier inoxydable distantes de 0.4 à 0.7 cm. Vingt à 30 sec après l'injection, les plasmides ont été électrotransférés en utilisant un générateur d'impulsions électriques (carrées) du commerce (Electropulsateur PS 15 Jouan). Chaque tumeur a été soumise à 500V/cm délivrés en 8 pulses d'une durée de 20msec à une fréquence de 1 Hertz.

#### 1.1.3 Tumeurs traitées à la bléomycine seule :

10

15

Vingt-cinq μg de bléomycine/animal dans 50μL de NaCl 150mM ont été injectés en bilatéral dans le muscle tibialis cranialis et 30 minutes après, chaque tumeur a été soumise à 1 électrotransfert comme explicité ci-dessus.

# 1.1.4 Tumeurs traitées avec une combinaison des 2 traitements (antisens et bléomycine):

Vingt-cinq µg de bléomycine/animal dans 50µL de NaCl 150mM ont été injectés en bilatéral dans le muscle tibialis cranialis et 30 minutes après. 50µg de plasmide antisens dans 30µL NaCl 150mM ont été injectés et électrotransférés. Quatre autres

électrotransferts de 50µg de plasmide antisens dans 80µL NaCl 150mM ont ensuite été réalisés dans les tumeurs aux jours indiqués par les flèches.

Les volumes tumoraux ont été mesurés individuellement pour chaque tumeur à l'aide d'un pied à coulisse électronique à affichage digital suivant la formule (longueur X largeur X épaisseur )/2.

La médiane des volumes tumoraux a été reportée en graphique, en fonction du temps.

### 1.2 Expérience 2 : Effet sur la croissance tumorale

10

Les résultats sont illustrés à la figure 2 et l'analyse statistique est présentée à la table 2 ci-dessous.

TABLE 2

ANALYSE STATISTIQUE

Expérience 2

20

Group 1: NaCl / ET Group 2: 25 µg bléomycine Group 3: Antisens de la DNA Déméthylase Group 4: Antisens de la DNA Déméthylase + 25 µg bléomycine	20,90 38,00 38,60 52,00	l»	Log-Rank	
Commenter delictions	test t de Student Comparaison de moyenne	Risque	Kaplan Meier d'atteindre 1000mm3 de volume	tumorat
Comparaison statistique  Antisens de la DNA Déméthylase versus NaCl /ET	p = 0,0201	•	p = 0,0029	**
25µg bléomycine versus NaCl /ET	p = 0,0008	***	p = 0,0001	444
Antisens de la DNA Déméthylase + 25 µg bléomycine versus 25µg bléomycine	p = 0,0088	••	p = 0,0056	**

J 1000mm3 (médiane) #

 $p \approx 0,0001$ 

1000,0>q

#: nombre de jours pour atteindre 1000 mm3 volume tumoral

Antisens de la DNA Déméthylase + 25 µg bléomycine / NaCl /ET

- 15 1.2.1 Tumeurs contrôles: Cinq électrotransferts de 80μL NaCl 150mM ont été réalisés dans les tumeurs aux jours indiqués par les flèches.
  - 1.2.2 Tumeurs traitées avec le gène codant pour l'antisens de la DNA Déméthylase seul: Cinquante μL de NaCl 150mM ont été injectés en bilatéral dans le muscle tibialis cranialis et 30 minutes après, un électrotransfert de 50μg de plasmide antisens

dans 80µL NaCl 150mM a été réalisé. Quatre autres électrotransfert de 50µg de plasmide antisens dans 80µL NaCl 150mM ont ensuite été réalisés dans les tumeurs aux jours indiqués par les flèches.

5 1.2.3 Tumeurs traitées à la bléomycine seule : Vingt cinq µg de bléomycine/animal dans 50µL de NaCl 150mM ont été injectés en bilatéral dans le muscle tibialis cranialis et 30 minutes après, chaque tumeur a été injectée avec 80µl de NaCL 150mM et soumise à un électrotransfert. Quatre autres électrotransferts de 80µL NaCl 150mM ont ensuite été réalisés dans les tumeurs aux jours indiqués par les flèches.

10

15

20

1.2.4 Tumeurs traitées avec une combinaison des 2 traitements (antisens et bléomycine): Vingt cinq μg de bléomycine/animal dans 50μL de NaCl 150mM ont été injectés en bilatéral dans le muscle tibialis cranialis et 30 minutes après, électrotransfert de 50µg de plasmide antisens dans 80µL NaCl 150mM a été réalisé. Quatre autres électrotransfert de 50µg de plasmide antisens dans 80µL NaCl 150mM ont ensuite été réalisés dans les tumeurs aux jours indiqués par les flèches.

Les volumes tumoraux ont été mesurés individuellement pour chaque tumeur à l'aide d'un pied à coulisse électronique à affichage digital suivant la formule (longueur X largeur X épaisseur )/2.

La médiane des volumes tumoraux a été reportée en graphique, en fonction du temps.

#### 1.3 Résultats et conclusion

25

La combinaison de thérapie génique avec le gène codant pour l'antisens de la DNA Déméthylase humaine et de chimiothérapie à la bléomycine permet d'induire un délai cumulé de 31 à 38 jours dans la croissance des tumeurs H1299.

Un tel délai de croissance tumoral n'a jamais été atteint par les trattements administrés isolément tels que la thérapie génique scule (15 a 18 jours) ou la chimiothérapie seule.

Ti î 147 à 20 hours 11 Edd : 3 of depopues.

TABLE 3

Combinaison de la théraple génique et de la chimiothéraple

Effect de multiple electrotransferts intratumoraux de plasmides codant pour l'antisens de la DNA Déméthylase humaine associés avec un traitement à la bléomycine, sur la croissance des tumeurs H1299

a) Délais de croissance tumorale

a) Delais de croissance tuttorale	Expérience 1		Expérience 2	
	J1000	délais de croissance	J1000	délais de croissance
	3,000	Traitement	1	Traitement
		versus non traité		versus electro/Nacl
non traitées	J14			
ET/NaCl			J21	
Antisens de la Demethylase	J29	15 jours	J39	18 jours
Bléomycine 25µg	J44	30 jours	J38	17 jours
Antisens de la Déméthylase/bléomycine 25µg	J52	38 Jours	J52	31 jours

J1000° = nombre de jours nécessaires pour atteindre un volume tumoral de 1000mm³

La combinaison de la thérapie génique et de la chimiothérapie induit un effet synergique sur la guérison des tumeurs puisque 30 à 40% des guérisons de tumeurs ont été obtenues avec le traitement combiné, comparativement à 10% seulement avec les traitements administrés isolément. (Table 4 ci-dessous).

TABLE 4

Combinaison de thérapie génique et de chimiothérapie

#### b) Guérison de tumeurs

	Expérience 1 nombre de turneurs	Expérience 2 nombre de tumeurs
non traitées	guéries 0 / 11	guéries
NaCVélectro		0/11
Antisens de la Déméthylase	0 / 13	1 / 10 J53
Bléomycine 25 μg	1 / 13 J54	1 / 11 J53
Antisens de la Déméthylase/bléomycine 25µg	3 / 11 J33/J69/J69	4 / 10 J32/J35/J53/J53

Rem: les tumeurs guéries sont des tumeurs qui ne sont plus mesurables Jx: absence de tumeurs jusqu'au jour indiqué au delà duquel la souris est décédée

#### REFERENCES

- 5 1. Razin, A. & Szyf, M. (1984) Biochim Biophys Acta 782, 331-42.
  - 2. Razin, A. & Cedar, H. (1977) Proc Natl Acad Sci U S A 74, 2725-8.
  - 3. Razin, A. & Riggs, A. D. (1980) Science 210, 604-10.

4. Razin, A. (1998) Embo J 17, 4905-8.

- 5. Baylin, S. B., Herman, J. G., Graff, J. R., Vertino, P. M. & Issa, J. P. (1998) Adv Cancer Res 72, 141-96.
- 6. Baylin, S. B. (1992) AIDS Res Hum Retroviruses 8, 811-20.
- 7. Feinberg, A. P. & Vogelstein, B. (1983) Nature 301, 89-92.
- 20 8. Szyf, M. (1994) Trends Pharmacol Sci 15, 233-8.
  - 9. Robertson, K. D., Uzvolgyi, E., Liang, G., Talmadge, C., Sumegi, J., Gonzales, F. A. & Jones, P. A. (1999) Nucleic Acids Res 27, 2291-8.
- 25 10. Weiss, A. & Cedar, H. (1997) Genes Cells 2, 481-6.
  - 11. Jost, J. P., Siegmann, M., Sun, L. & Leung, R. (1995) J Biol Chem 270, 9754-9.

10

- 12. Ramchandani, S., Bhattacharya, S. K., Cervoni, N. & Szyf, M. (1999) Proc Natl Acad Sci U S A 96, 6107-12.
- 13. Hendrich, B. & Bird, A. (1998) Mol Cell Biol 18, 6538-47.

14. MacLeod, A. R. & Szyf, M. (1995) J Biol Chem 270, 8037-43.

5

- Laird, P. W., Jackson-Grusby, L., Fazeli, A., Dickinson, S. L., Jung, W. E.,
   Li, E., Weinberg, R. A. & Jaenisch, R. (1995) Cell 81, 197-205.
- 16. Ramchandani, S., MacLeod, A. R., Pinard, M., von Hofe, E. & Szyf, M. (1997) Proc Natl Acad Sci U S A 94, 684-9.
  - 17. Szyf, M. (1998) Cancer Metastasis Rev 17, 219-31.
  - 18. Baylin, S. B. & Herman, J. G. (2000) Trends Genet 16, 168-74.
    - 19. Meehan, R. R., Lewis, J. D. & Bird, A. P. (1992) Nucleic Acids Res 20, 5085-92.
- 20. Lewis, J. D., Meehan, R. R., Henzel, W. J., Maurer-Fogy, I., Jeppesen, P.,
   Klein, F. & Bird, A. (1992) Cell 69, 905-14.
- 21. Cross, S. H., Meehan, R. R., Nan, X. & Bird, A. (1997) Nat Genet 16, 2569.
  - Nan, X., Ng, H. H., Johnson, C. A., Laherty, C. D., Turner, B. M.,
     Eisenman, R. N. & Bird, A. (1998) Nature 393, 386-9.

- Jones, P. L., Veenstra, G. J., Wade, P. A., Vermaak, D., Kass, S. U., Landsberger, N., Strouboulis, J. & Wolffe, A. P. (1998) Nat Genet 19, 187-91.
- 5 24. Ng, H. H., Zhang, Y., Hendrich, B., Johnson, C. A., Turner, B. M., Erdjument-Bromage, H., Tempst, P., Reinberg, D. & Bird, A. (1999) Nat Genet 23, 58-61.
  - 25. Ng, H. H., Jeppesen, P. & Bird, A. (2000) Mol Cell Biol 20, 1394-406.

26. Boeke, J., Ammerpohl, O., Kegel, S., Moehren, U. & Renkawitz, R. (2000) J Biol Chem.

- Wade, P. A., Gegonne, A., Jones, P. L., Ballestar, E., Aubry, F. & Wolffe,
   A. P. (1999) Nat Genet 23, 62-6.
  - 28. Bhattacharya, S. K., Ramchandani, S., Cervoni, N. & Szyf, M. (1999)
    Nature 397, 579-83.
- Vilain, A., Vogt, N., Dutrillaux, B. & Malfoy, B. (1999) FEBS Lett 460,
   231-4.
  - 30. Szyf, M., Theberge, J. & Bozovic, V. (1995) J Biol Chem 270, 12690-6.

10

#### REVENDICATIONS

- 1. Produit de combinaison comprenant au moins un oligonucléotide antisens du gène codant pour la déméthylase MBD2 et au moins un agent utilisé en chimiothérapie antitumorale pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps destiné au traitement des maladies prolifératives et inflammatoires.
- 2. Produit de combinaison selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'antisens du gène codant pour la déméthylase MBD2 comprend au moins :
  - a) 15 nucléotides consécutifs de la séquence SEQ ID N°1 ou de sa séquence complémentaire ou de la séquence SEQ ID No 2, ou
  - b) une séquence capable de s'hybrider de manière sélective à l'une des séquences définies en a).
  - 3. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que l'agent utilisé en chimiothérapie antitumorale est sélectionné parmi les composés appartenant à la famille des bléomycines, en particulier la bléomycine.
  - 4. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que l'agent utilisé en chimiothérapie antitumorale est sélectionné parmi les agents antinéoplastiques capables de méthyler l'ADN, notamment parmi les agents méthylants, tels que la streptozotocine, la procarbazine, la dacarbazine et la Temozolomide.
  - 5. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que l'agent utilisé en chimiothérapie antitumorale est sélectionné parmi les agents chloroéthylants, les agents chloroethylants, notamment :
  - 30 1-(2-chloroethyl)-3-(2-hydroxyethyl)-1-nitrosourea,

20

25

1,3-bis(2-chloroethyl)-1-nitrosourea,

15

- 1-(2-chloroethyl)-3-(4-amino-2-methyl-5-pyrimidinyl)methyl-1-nitrosourea,
- 1-(2-chloroethyl)-3-cyclohexyl-1-nitrosourea,
- 1-(2-chloroethyl)-3-(4-methylcyclohexyl)-1-nitrosourea,
- 5 l-[N-(2-chloroethyl)-N-nitrosoureido]ethylphosphonic acid diethyl ester,
  - 2-chloroethylmethylsulfonylmethanesulfonate.
  - 6. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 2, caractérisé en ce que l'agent utilisé en chimiothérapie antitumorale est sélectionné parmi :
- les cytolytiques divers tels que la dacarbazine, l'hydroxycarbamide,
   l'asparaginase, la mitoguazone et la plicamycine,
  - les agents pro-apoptotiques sélectionnés parmi les dérivés des glucocorticoïdes,
     les inhibiteurs des topoisomérases tels que les inhibiteurs de la topoisomérase
     2, par exemple les anthracyclines, l'epipodophyllotoxine tel que l'étoposide, les inhibiteurs de la topoisomérase 1, par exemple les dérivés de la camptothecine,
  - les antimétabolites tels que les antifolates, par exemple le méthotrexate, les antipurines, par exemple la 6-mercaptopurine, les antipyrimidiques, par exemple la 5-fluorouracile,
  - parmi les antimitotiques tels que les vinca-alcaloïdes, les taxoïdes tel que le taxotere,
- 7. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que l'oligonucléotide antisens du gène codant pour la déméthylase MBD2 est porté par vecteur comportant un promoteur permettant son expression efficace dans une cellule cucaryote.

- 8. Produit de combinaison selon l'une des revendications 7, caractérisé en ce qu'il comporte une séquence poly A de terminaison de transcription.
- 9. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que le
  vecteur consiste en un plasmide.
  - 10. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'oligonucléotide antisens est un ADN double brin.
- 10 11. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisé en ce qu'il comprend en outre un ou plusieurs éléments favorisant le transfert de l'oligonucléotide antisens dans les cellules cibles.
- 12. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que l'oligonucléotide antisens est administré in vivo par électrotransfert, de préférence en utilisant des champs électriques faibles compris entre 1 et 600 V/cm.
  - 13. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisé en ce qu'il comporte en outre un ou plusieurs véhicule(s) pharmaceutiquement acceptable(s).
  - 14. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 13, particulier pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps destiné au traitement du cancer.
- 15. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 14, caractérisé en ce qu'il est adapté à une administration par injection intratumorale.

- 8. Produit de combinaison selon l'une des revendications 7, caractérisé en ce qu'il comporte une séquence poly A de terminaison de transcription.
- 9. Produit de combinaison selon la revendication 7, caractérisé en ce que le vecteur
  5 consiste en un plasmide.
  - 10. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que l'oligonucléotide antisens est un ADN double brin.
- 10 11. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisé en ce qu'il comprend en outre un ou plusieurs éléments favorisant le transfert de l'oligonucléotide antisens dans les cellules cibles.
- 12. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisé en ce que
   l'oligonucléotide antisens est adapté à une administration in vivo par électrotransfert,
   de préférence en utilisant des champs électriques faibles compris entre 1 et 600 V/cm.
  - 13. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisé en ce qu'il comporte en outre un ou plusieurs véhicule(s) pharmaceutiquement acceptable(s).
  - 14. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 13, particulier pour une utilisation simultanée, séparée ou étalée dans le temps destiné au traitement du cancer.
- 15. Produit de combinaison selon l'une des revendications 1 à 14, caractérisé en ce qu'il est adapté à une administration par injection intratumorale.

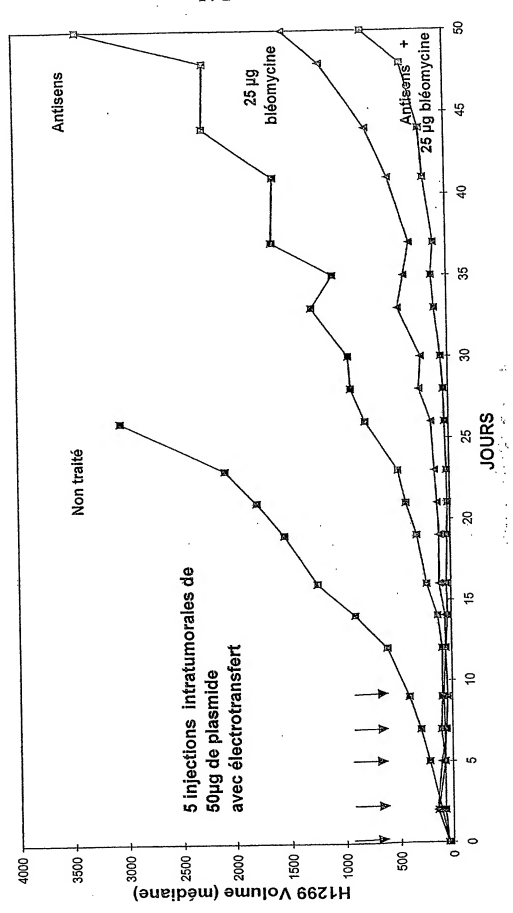


FIGURE 1

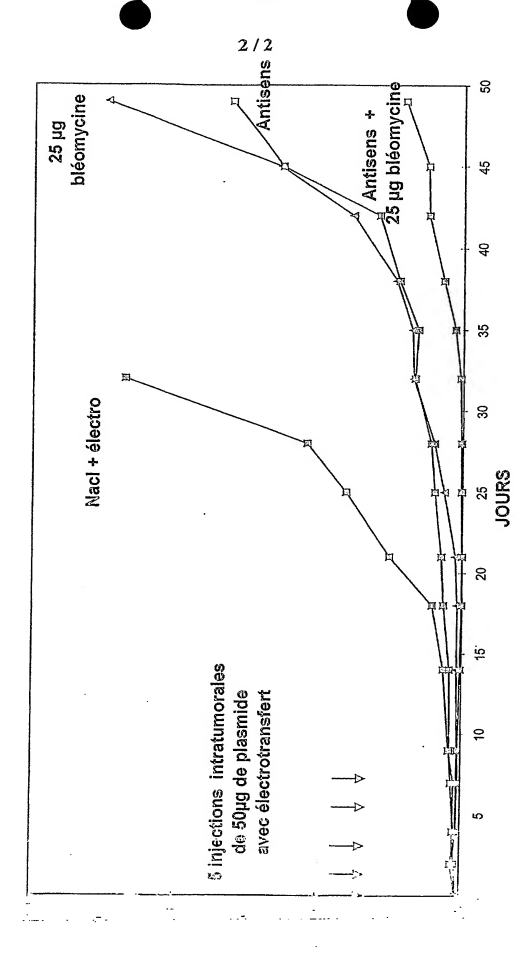


FIGURE 2

#### LISTE DE SEQUENCES

```
<110> Centre National de la Recherche Scientifique - CNRS
<120> Combinaison chimiothérapie et antisens de la DNA
      déméthylase
<130> D19864
<160> 2
<170> PatentIn Ver. 2.1
<210> 1
<211> 1966
<212> ADN
<213> Homo sapiens
<400> 1
gggggcgtgg ccccgagaag gcggagacaa gatggccgcc catagcgctt ggaggaccta 60
agaggeggtg geeggggeea egeeeeggge aggagggeeg etetgtgege geeegeteta 120
tgatgettge gegegteece egegegeege getgegggeg gggegggtet eegggattee 180
aagggetegg ttacggaaga agegeagege eggetggga gggggetgga tgegegegea 240
cccggggga ggccgctgct gcccggagca ggaggagggg gagagtgcgg cgggcggcag 300
cggcgctggc ggcgactccg ccatagagca ggggggccag ggcagcgcgc tcgccccgtc 360
cccggtgagc ggcgtgcgca gggaaggcgc tcggggcggc ggccgtggcc gggggcggtg 420
gaagcaggcg ggccggggcg gcggcgtctg tggccgtggc cggggccggg gccgtggccg 480
gggacgggga cggggccggg gccggggccg cggccgtccc ccgagtggcg gcagcggcct 540
tggcggcgac ggcggcggct gcggcggcgg cggcagcggt ggcggcggcg cccccggcg 600
ggagccggtc cettteccgt cggggagcgc ggggccgggg cccaggggac cccgggccac 660
ggagageggg aagaggatgg attgecegge cetececece ggatggaaga aggaggaagt 720
gatccgaaaa tctgggctaa gtgctggcaa gagcgatgtc tactacttca gtccaagtgg 780
taagaagttc agaagcaagc ctcagttggc aaggtacctg ggaaatactg ttgatctcag 840
cagttttgac ttcagaactg gaaagatgat gcctagtaaa ttacagaaga acaaacagag 900
actgcgaaac gatcctctca atcaaaataa gggtaaacca gacttgaata caacattgcc 960
aattagacaa acagcatcaa ttttcaaaca accggtaacc aaagtcacaa atcatcctag 1020
 taataaagtg aaatcagacc cacaacgaat gaatgaacag ccacgtcagc ttttctggga 1080
 gaagaggcta caaggactta gtgcatcaga tgtaacagaa caaattataa aaaccatgga 1140
 actacccaaa ggtcttcaag gagttggtcc aggtagcaat gatgagaccc ttttatctgc 1200
 tgttgccagt gctttgcaca caagctctgc gccaatcaca gggcaagtct ccgctgctgt 1260
 ggaaaagaac cctgctgttt ggcttaacac atctcaaccc ctctgcaaag cttttattgt 1320
 cacagatgaa gacatcagga aacaggaaga gcgagtacag caagtacgca agaaattgga 1380
 agaagcactg atggcagaca tcttgtcgcg agctgctgat acagaagaga tggatattga 1440
 aatggacagt ggagatgaag cctaagaata tgatcaggta actttcgacc gactttcccc 1500
 aagrgaaaat tcctagaaat tgaacaaaaa tgtttccact ggcttttgcc tgtaagaaaa 1560
 aaaatgtacc cgagcacata gagcttttta atagcactaa ccaatgcctt tttagatgta 1620
 tttttgatgt atatatctat tattcaaaaa atcatgttta ttttgagtcc taggacttaa 1680
 aattagtett ttgtaatate aageaggace etaagatgaa getgagettt tgatgeeagg 1740
 tgcaatctac tggaaatgta gcacttacgt aaaacatttg tttcccccac agttttaata 1800
 agaacagatc aggaattcta aataaatttc ccagttaaag attattgtga cttcactgta 1860
 tataaacata titttatact ttattgaaag gggacacctg tacattette catcatcact 1920
                                                                   1966
 <210> 2
 <211> 1411
 <212> ADN
 <213> Homo sapiens
 <220>
  <223> ARN messager antisens de la déméthylase
```

<400> 2

cgcatgcatg cataagcttg ctcgagtcta gattttttt tttttttgtc tgtgaatata 60 atcatttatt tgtctttaca gtgatgatgg aagaatgtac aggtgtcccc tttcaataaa 120 gtataaaaat atgtttatat acagtgaagt cacaataatc tttaactggg aaatttattt 180 agaattcctg atctgttctt attaaaactg tgggggaaac aaatgtttta cgtaagtgct 240 acatttccag tagattgcac ctggcatcaa aagetcaget teatettagg gtectgettg 300 atattacaaa agactaattt taagtootag gactoaaaat aaacatgatt ttttgaataa 360 tagatatata catcaaaaat acatctaaaa aggcattggt tagtgctatt aaaaagctct 420 atgtgctcgg gtacattttt tttcttacag gcaaaagcca gtggaaacat ttttgttcaa 480 tttctaggaa ttttcycttg gggaaagtcg gtcgaaagtt acctgatcat attcttaggc 540 ttcatctcca ctgtccattt caatatccat ctcttctgta tcagcagctc gcgacaagat 600 gtctgccatc agtgcttctt ccaatttctt gcgtacttgc tgtactcgct cttcctgttt 660 cctgatgtct tcatctgtga caataaaagc tttgcagagg ggttgagatg tgttaagcca 720 aacagcaggg ttcttttcca cagcagegga gacttgccct gtgattggeg cagagettgt 780 gtgcaaagca ctggcaacag cagataaaag ggtctcatca ttgctacctg gaccaactcc 840 ttgaagacct ttgggtagtt ccatggtttt tataatttgt tctgttacat ctgatgcact 900 aagteettgt ageetettet eecagaaaag etgaegtgge tgtteattea ttegttgtgg 960 gtctgatttc actttattac taggatgatt tgtgactttg gttaccggtt gtttgaaaat 1020 tgatgetgtt tgtetaattg geaatgttgt atteaagtet ggtttaeeet tattttgatt 1080 gagaggatcg tttcgcagtc tctgtttgtt cttctgtaat ttactaggca tcatctttcc 1140 agttetgaag teaaaactge tgagateaae agtattteee aggtaeettg ceaactgagg 1200 cttgcttctg aacttcttac cacttggact gaagtagtag acatcgctct tgccagcact 1260 tagcccagat tttcggatca cttcctcctt cttccatccg ggggggaggg ccgggcaatc 1320 catectette cegeteteeg tggeeegggg teecetggge ceeggeeeeg cgeteeecga 1380 cgggaaaggg accggctccg tcgacgcggc c







DÉPARTEMENT DES BREVETS

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1 · · · /1 · · ·

26 75 Tel

PARTEMENT DES BREVETS		(Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)				
bis, rue de Saint Pétersbourg 800 Paris Cedex 08						
ephone : 33 (1) 53 04	53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 113 W /300301				
os références p	our ce dossier					
facultatif)		239497 NT				
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL		020(18+9)				
ITRE DE L'INVE	NTION (200 caractères ou espac	es maximum)				
COMBINAISO	N CHIMIOTHERAPIE ET A	ANTISENS DE LA DNA DEMETHYLASE.				
LE(S) DEMAND						
		HE SCIENTIFIQUE (CNRS): 3, rue Michel Ange, 75016 PARIS - FRANCE				
DECICNE(NT)	EN TANT OU'INVENTEUR(S)	: (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs,				
utilisez un form	nulaire identique et numérot	ez chaque page en indiquant le nombre total de pages).				
Nom		BIGEY Pascal				
Prénoms		DIOLI 1 mon				
Adresse	Rue	373, rue des Pyrénées 75020 PARIS FRANCE				
•	Code postal et ville					
Société d'appart	tenance (facultatif)					
Nom		IVANOV Marie-Agnès				
Prénoms						
Adresse Rue Code postal et ville		19, Chemin du Pré de l'Etang 94500 CHAMPIGNY-SUR MARNE FRANCE				
		<u>Liuti</u>				
Société d'appar	tenance (facultatif)					
Nom		SCHERMAN Daniel				
Prénoms						
Adresse	Rue	10, rue Erard  75012 PARIS  FRANCE				
	Code postal et ville					
Société d'appa	rtenance (facultatif)					
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE (Nom et qualité du signataire)		07/03/2002				

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.